

Keytruda (pembrolizumab) för adjuvant behandling av icke-småcellig lungcancer (NSCLC)

NT-rådets yttrande till regionerna 2023-11-09

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med användning av Keytruda vid adjuvant behandling av vuxna med icke-småcellig lungcancer, till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.

Om läkemedlet

Keytruda tillhör gruppen PD-(L)1-hämmare.

Keytruda har blivit godkänt av EMA för adjuvant behandling av vuxna med icke-småcellig lungcancer med hög risk för recidiv efter total resektion och platinabaserad kemoterapi.

Motivering

NT-rådet har en generell rekommendation för gruppen PD-(L)1-hämmare vid metastaserad sjukdom. NT-rådet beslutade 2022-10-05 att Keytruda vid adjuvant behandling vid icke småcellig lungcancer (NSCLC) omfattas av nationell samverkan, men att indikationen inte skulle omfattas av den generella rekommendationen. Detta innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till regionerna om användningen av Keytruda vid adjuvant behandling av icke småcellig lungcancer.

Enligt arbetsmodellen för framtagande av rekommendationer gällande PD-(L)1-hämmare görs ingen hälsoekonomisk värdering av TLV för nya indikationer för befintliga läkemedel, om det sedan tidigare finns en rekommendation från NT-rådet för en liknande indikation.

NT-rådets sammanvägda bedömning av Keytruda vid adjuvant behandling vid NSCLC kommer att baseras på vårdprogramgruppens bedömning av relativ effekt och säkerhet för den nya behandlingen jämfört med befintliga behandlingar samt på kostnaden för behandlingen.

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Keytruda vid adjuvant behandling vid NSCLC, för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.